ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



(51) Classification internationale des brevets 6:		(11) Numéro de publication internationale:	WO 95/16792
C12Q 1/68	A1	(43) Date de publication internationale:	22 juin 1995 (22.06.95)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/IB (22) Date de dépôt international: 13 décembre 1994 ((30) Données relatives à la priorité: 3761/93-3 16 décembre 1993 (16.12.9) (71)(72) Déposants et inventeurs: STROUN, Maurice 6, rue Pedro-Meylan, CH-1208 Genève (CH). Philippe [CH/CH]; 335, rue de Bernex, CH-123 (CH). VASIOUKHIN, Valeri [RU/US]; 320 Nor. Boulevard #5, Oak Park, IL 60302 (US). (74) Mandataire: MICHELI & CIE; 122, rue de Genépostale 61, CH-1226 Thônex (CH).	(13.12.9 (FR/CF ANKE 3 Bern th Aus	CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, G KR, KZ, LK, LT, LU, LV, MD, S NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, S UZ, VN, brevet européen (AT, B) GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, P BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, MI brevet ARIPO (KE, MW, SD, SZ)	E, HU. JP, KE, KG, KP, MG, MN, MW, NL, NO, II, SK, TJ, TT, UA, US, E, CH, DE, DK, ES. FR. T, SE), brevet OAPI (BF, J, MR, NE, SN, TD, TG), I.

(54) Title: METHOD FOR DIAGNOSING CANCER

(54) Titre: METHODE POUR LE DIAGNOSTIC DE CANCERS

(57) Abstract

A method for diagnosing and/or monitoring the development of cancer by analysing the deoxyribonucleic acid (DNA) in blood plasma, and particularly by detecting any gene alterations in cancer cell DNA, e.g. oncogene mutations or deletions, tumour suppressor gene mutations or deletions, or microsatellite alterations.

(57) Abrégé

La méthode selon l'invention pour le diagnostic et/ou le suivi de l'évolution de cancers comprend l'analyse de l'acide désoxyribonucléique (ADN) présent dans le plasma sanguin. Cette analyse concerne plus particulièrement toute modification génique propre à l'ADN de cellules cancéreuses, par exemple la détection de mutations ou délétions d'oncogènes, ou bien de mutations ou délétions de gènes suppresseurs de tumeurs ou encore les modifications de microsatellites.

BEST AVAILABLE COPY

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

ΑT	Astriche	GB	Royaume-Uni	MIR	Mauritanie
ΑU	Australie	GE	Géorgie	MW	Malewi
BB	Barbada	GN	Guinée	NE	Niger
BE	Belgique	GR	Grèce	NL	Paya-Bas
BF	Buridaa Faso	er u	Hongrie	NO	Norvège
DG	Bulgaria	DE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
Ŋ	Béain	r.	Latie	PL.	Pologne
BR	Bresil	JP	Japon	PT	Portugal
BY	Bélarus	KE	Kenya	RO	Roumagie
ÇA	Canada	KG	Kirchizistan	RU	Fédération de Russie
CF	République centrafricaine	KP	République populaire démocratique	5 D	Soudan
CG	Congo		de Coréc	SE	Subde
CH	Suisse .	KR	République de Corée	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kazakhstan	SK	Slovaquia
CM	Cameroun	u	Liechtenstein	SIN	Sénégai
CN	Chine	LK	Sri Lanka	TD	Tokad
CS	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TG	Togo
CZ	République tchèque	ĹŸ	Lettonie	TJ	Tadjikistun
DE	Allemagne	MC	Monaco	π	Trinité-et-Tobago
DK	Dengmark	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
153	Espagne	MG	Madagascar	US	State-Unis d'Amérique
n	Pinlande	MIL	Mali	UZ	Ouzhekistan
FR	Prace	MIN	Morgolie	YN	Viet Nem
GA	Gabon	,,,		,,,,	·

- 1 -

METHODE POUR LE DIAGNOSTIC DE CANCERS

La présente invention concerne une méthode de diagnostic et/ou de suivi de l'évolution de divers types de cancers après un traitement de chimiothérapie ou après une opération.

On sait que le diagnostic et le suivi de l'évolution des cancers sont effectués, à part l'observation et l'examen direct de tumeurs, par analyse de biopsies ou, dans le cas de cancers du sang, de la moelle osseuse, ce qui implique soit une intervention chirurgicale soit un test invasif du type biopsie ou aspiration médullaire avec aiquille. Or, en plus du caractère désagréable voire dangereux pour les patients de telles méthodes, il a été constaté qu'elles pouvaient en outre être peu précises. Dans le cas de certaines maladies leucémiques par exemple, l'analyse de l'échantillon de moelle prélevée n'a pas permis de retrouver toutes les variétés clonales malignes.

Le but de cette invention consiste donc à fournir une méthode de diagnostic de cancers qui soit d'une part plus précise et plus fiable et d'autre part qui soit plus facile à réaliser et n'impliquant pas de test invasif sur les patients.

La méthode de diagnostic et/ou suivi de l'évolution de cancers, objet de l'invention et visant à atteindre le but précité, comprend l'analyse de l'acide désoxyribonucléique (ADN) présent dans le plasma sanguin.

Il a en effet maintenant pu être démontré que des patients atteints de différentes maladies cancéreuses présentaient des taux augmentés d'ADN dans le plasma sanguin. La méthode de diagnostic selon l'invention est donc basée sur la détection de mutations géniques dans cet ADN plasmique, la plasma sanguin étant un matériau humain beaucoup plus facilement accessible que des biopsies de tumeurs par exemple. Ainsi, des mutations d'oncogènes sont fréquemment mises en évidence dans de nombreux types de tumeurs malignes, et parmi elles les mutations du gène ras sont particulièrement significatives. Toutefois, la méthode peut s'appliquer à n'importe quelle modification génique propre à l'ADN de cellules cancéreuses, telles les mutations ou délétions de gènes ras, APC, DCC, P53, etc. ou de n'importe quel oncogène ou antioncogène (gène de suppression de tumeurs) ou encore les modifications de microsatellites. On a même observé que différentes mutations des gènes ras détectées dans l'ADN du plasma sanguin pouvaient être absentes dans l'ADN des cellules sanguines périphériques ou dans le cas de certains patients leucémiques de la moelle osseuse, ce qui tend à confirmer la plus grande fiabilité de la méthode selon l'invention en comparaison avec les méthodes de diagnostic connues.

D'une manière générale, la méthode de diagnostic selon l'invention consiste à extraire l'ADN du plasma sanguin, à purifier et amplifier cet ADN, puis à déterminer les mutations ou délétions géniques dans celui-ci, ceci en principe de manière comparative entre le plasma sanguin d'une personne présumée malade et celui de personnes en bonne santé.

La portée de la présente invention s'étend à toute technique d'extraction, purification et amplification d'ADN du plasma sanguin; de même, n'importe quelle méthode de détermination des mutations géniques peut être utilisée.

La méthode de diagnostic selon l'invention sera maintenant illustrée plus en détails en référence aux deux exemples qui suivent :

Exemple 1 : Diagnostic du cancer du colon par détection de mutations du gène K-ras.

Dans cette première application de la méthode selon l'invention, on a utilisé la détermination de mutations dans le codon 12 des gènes K-ras contenus dans des adénocarcinomes du colon. Ces mutations apparaissent généralement lors de la transition du stade adénome I en adénome II, avant la délétion ou la mutation du gène P53, c'est-àdire relativement tôt dans l'évolution de la tumeur.

Des échantillons de sang (20-30 ml) de 15 patients présentant différents stades d'adénocarcinome colorectal ont été prélevés sur héparine, ces patients n'ayant reçu durant cette période aucun médicament anti-cancéreux. Treize des 15 patients ont ensuite subi une ablation chirurgicale de la tumeur; de même, on a également prélevé environ 400 ml de sang au total sur des personnes saines afin d'en isoler l'ADN du plasma.

L'ADN a été extrait des tumeurs et des cellules sanguines selon des techniques usuelles bien connues.

Quant à l'extraction de l'ADN du plasma sanguin, elle peut être effectuée de la manière suivante : le plasma est d'abord soumis à des traitements par du phénol, de l'éther et du choloroforme. Après dialyse contre la SSC (chlorure de sodium 0,15 M, citrate de trisodium 0,015M), on fait passer le produit à travers une colonne Concanavaline A-Sépharose afin d'éliminer les polysaccharides, puis on le centrifuge dans un gradient de Cs₂SO₄.

L'ADN ainsi extrait et purifié (10 à 100ng) a ensuite été soumis à une amplification par PCR du premier exon du gène K-ras dans un volume de 100µl.

Les amplimers étaient le

5'-GACTGAATATAAACTTGTGGTAGT-3' et le

5'-CTATTGTTGGATCATATTCGTCC-3'.

Les amplifications ont été effectuées dans un tampon contenant 50 mM de KCl, 10 mM de Tris-MCl à pH 0,3, 200mM de chaque nucléotide, 1,8 mM de MgCl₂, 0,2µM de chaque précurseur et 2,5 unités de "AmpliTaq" ADN polymérase. 35 cycles ont été réalisés pour l'ADN des tumeurs et des cellules sanguines et 45 cycles pour l'ADN du plasma (94°C pendant 1 min., 59°C pendant 1,5 min., 72°C pendant 1 min., le dernier cycle étant prolongé de 7 min. à 72°C).

En ce qui concerne la détection des mutations, elle peut être effectuée par n'importe quelle méthode connue et appropriée. Dans le présent exemple, elle a été réalisée de deux manières différentes pour chaque échantillon testé.

(a) Hybridisation de produits PCR avec sondes oligonucléotiques spécifiques aux mutations (selon Verlaan de Vries et al., Gene 50, 313-320, 1986):

Les produits PCR ont été disposés en quantités égales sur des membranes "Zeta-probe" (Bio-Rad, Hercules, CA) et

hybridisées avec les oligonucléotides spécifiques pour des K-ras mutants ou sauvages. Les oligonucléotides étaient marqués avec 32P ddATP (Amersham, GB). Afin de séparer les hybrides parfaits des "mismatchs", le lavage final des membranes a été effectué dans une solution contenant du chlorure de tétraméthylamonnium 3M, 50 mM de Tris-HCl à pH 8,0 et 0,2 mM EDTA et 0,1 % SDS à 58°C pendant 1 heure.

(b) Amplification PCR avec amplimers spécifiques de mutations ponctuelles ou amplification PCR pour allèles spécifiques (PASA) (selon Sommer et al, Biotechnique 12, 82-87, 1992):

Dans cette méthode plus sensible, l'ADN est soumis à une amplification PCR avec des amplimers complémentaires aux séquences normales GLY ou mutées ALA, VAL, SER, ASP ou CYS. Les amplimers spécifiques aux mutations ont des terminaisons 3' complémentaires aux mutations au point spécifiques. L'enzyme Taq I polymérase (Perkin-Elmer Cetus, CH), n'a pas d'activité exonucléasique en 3' et est donc incapable d'amplifier l'ADN si le mismatch d'une seule base est situé à la terminaison 3' de l'amplimer.

Chaque PCR a été effectué dans un volume de 40µl d'une solution contenant 50 mM de KCl, 10 mM de Tris-HCl à pH 8,3, 2 mM de chaque nucléotide, 0,7 mM MgCl2, 0,2 mM de chaque précurseur et 1 unité de "AmpliTaq" ADN polymérase. Trente-cinq cycles ont été effectués (94°C pendant 1 min., recuit à 55-62°C pendant 2 min., extension à 72°C pendant 1 min,). Le dernier cycle a été étendu de 7 min. à 72°C. Chaque réaction a été amorcée avec la technique "hotstart". Les amplimers utilisés étaient les suivants :

5'-ACTTGTGGTAGTTGGAGCTGG-3' pour le K-ras sauvage (renaturation à 55°C), 5'-ACTTGTGGTAGTTGGAGCTGC-3' pour le mutant ALA 12 (renaturation à 62°C),

5'-ACTTGTGGTAGTTGGAGCTGT-3' pour le mutant VAL 12 (renaturation à 61°C), 5'-ACTTGTGGTAGTTGGAGCTA-3' pour le mutant SER 12 (renaturation à 59°C), 5'-ACTTGTGGTAGTTGGAGCTGA-3' pour le mutant ASP 12 (renaturation à 60°C),

5'-ACTTGTGGTAGTTGGAGCTT-3' pour le mutant CYS 12 (renaturation à 59°C) et dans chaque cas l'amplimer "antisense" 5'-CTATTGTTGGATCATATTCGTCC-3'.

Après amplification, les produits de la réaction ont été analysés par électrophorèse dans un gel de polyacrylamide 0,8 %.

En utilisant la première technique (a) décrite cidessus, il s'est avéré qu'il n'était pas possible de mettre en évidence les mêmes mutations dans l'ADN du plasma que celles détectées dans l'ADN des tumeurs prélevées (GLY en VAL, GYS en ALA); cette technique ne semble pouvoir être appliquée ici que si environ 10 % au moins de l'ADN total présente une mutation ponctuelle. Par contre, les mutations précitées ont pu être identifiées dans l'ADN du plasma avec la seconde technique (b) décrite précédemment; il apparaît que cette technique permet d'identifier les mutations dans un échantillon d'ADN du plasma mélangé avec un excès de 10⁴ à 10⁵ d'ADN normal non muté. D'autre part, avec la même technique, il n'a pas été possible de détecter les mêmes mutations sur les échantillons d'ADN de cellules sanguine.

Enfin, tous les échantillons de contrôle provenant de personnes en bonne santé se sont révélés négatifs, c'est-

WO 95/16792 PCT/IB94/00414

- 7 -

à-dire ne présentant pas de mutations de l'ADN du plasma.

Exemple 2 : Diagnostic de cancers dus à des désordres myéloïdes par détection de mutations du gène N-ras.

On sait qu'une prédominance de mutations N-ras ont été observées dans l'ADN de la moelle osseuse de patients présentant un syndrome myélodysplasique (MDS) ou une leucémie myéloblastique aigüe (AML).

On a prélevé 20 à 30 ml de sang sur dix patients atteints de AML ou MDS, ce sang étant recueilli sur héparine et centrifugé sur gradient "Ficoll Hipaque" (Pharmacia, SE). On a également prélevé 400 ml de sang sur des personnes saines. L'interphase contenant des cellules mononucléaires a été recueilli et utilisé pour l'extraction de l'ADN des cellules sanguines. La phase supérieure a été centrifugée à 2500 G pendant 15 minutes, et le surnagent a été utilisé pour l'extraction de l'ADN du plasma. De plus, quelques échantillons de moelle osseuse des mêmes patients ont été prélevés pour analyse de contrôle.

L'ADN des cellules sanguines et de la moelle a été isolé par traitement à la Protéinase K (Merck, DE) en présence de SDS, puis extraction au phénol, précipitation à l'éthanol et gradient de Cs₂SO₄. L'ADN du plasma a été extrait comme décrit dans l'exemple 1.

L'ADN (10-100 ng) a été amplifié dans un volume de 100µl. Les amplimers utilisés (Oncogène Science, NY, USA) étaient 5'-GACTGAGTACAAACTGGTGG-3' et

5'-CTCTATGGTGGGATCATATT-3' pour le premier exon du gène N-ras. Les amplifications ont été effectuées dans un

"Thermo-Cycler 480" automatique (Perkin-Elmer Cetus, CH) dans les mêmes conditions que celles de l'Exemple 1. Chaque cycle consistait en une étape de dénaturation à 94°C pendant 1 minute, une renaturation (à 51°C pourN-ras) pendant 1,5 minutes et une extension d'une minute à 72°C avec un troisième segment d'extension de 5 secondes par cycle. Le dernier cycle a été suivi par une extension de 7 minutes à 72°C. Les produits de l'amplification (109 np) ont été analysés par électrophorèse dans du gel polyacry-lamide 0,8%.

Les deux mêmes méthodes de détection des mutations que dans l'Exemple 1 ont été employées. Dans la seconde technique (b), on a utilisé comme amplimers pour N-ras 5'-CTGGTGGTGGTGGAGCAGA-3' pour le mutant ASP 12, 5'-GGTGGTGGTGGAGCAGGTT-3' pour le mutant CYS 13, et 5'-CTCTATGGTGGGATCATATT-3' comme amplimer "antisense".

Les résultats des analyses obtenus permettent de confirmer que l'ADN des patients malades présentait une ou plusieurs mutations du codon 12 (GLY en CYS ou en ASP) ou du codon 13 (GLY en CYS) du gène N-ras, alors que toutes ces mutations n'ont pas pu être identifiées dans l'ADN des cellules sanguines, ni même dans celui de la moelle osseuse.

Ainsi, il ressort des deux exemples illustratifs cidessus que l'analyse de l'ADN du plasma sanguin peut
constituer une méthode de diagnostic et du suivi de l'évolution d'une maladie cancéreuse qui est plus pratique,
moins traumatisante (simple prélèvement de sang chez le
patient) et parfois même plus fiable que les méthodes
connues impliquant le prélèvement d'une biopsie.

WO 95/16792 PCT/IB94/00414

- 9 -

REVENDICATIONS

- 1. Méthode pour le diagnostic et/ou le suivi de l'évolution de cancers comprenant l'analyse de l'acide désoxyribonucléique (ADN) présent dans le plasma sanguin.
- 2. Méthode selon la revendication 1 comprenant l'extraction de l'ADN présent dans le plasma sanguin, la purification et l'amplification de l'ADN, et la détection de mutations géniques dans cet ADN.
- 3. Méthode selon la revendication 2, dans laquelle on détecte les mutations ou délétions d'oncogènes, ou bien les mutations ou délétions de gènes suppresseurs de tumeurs ou encore les modifications géniques propres à l'ADN de cellules cancéreuses.
- 4. Méthode selon la revendication 3, dans laquelle la détection est appliquée à tout oncogène ou antioncogène ou gène de suppression de tumeurs, par exemple aux gènes APC, ras, DCC ou P53, ou encore aux modifications de microsatellites.
- 5. Méthode selon l'une des revendications 2 à 4, dans laquelle l'ADN est amplifié par réaction de la polymérase en chaîne (ci-après "PCR").
- 6. Méthode selon l'une des revendications 2 à 5, dans laquelle la détection des mutations géniques est effectuée par hybridisation des produits par PCR avec des sondes oligonucléotiques spécifiques aux mutations.

7. Méthode selon l'une des revendications 2 à 5, dans laquelle la détection des mutations géniques est effectuée par amplification par PRC avec des amplimers spécifiques aux mutations ponctuelles.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

intern: al Application No PCT/IB 94/00414

A. CLASS IPC 6	IFICATION OF SUBJECT MATTER C12Q1/68		
	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	sfication and IPC	
	S SEARCHED ocumentation searched (classification system followed by classifier	anon symbols)	
IPC 6	C12Q	,	:
Documenta.	tion scarched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields s	earched
Electronic	iala base consulted during the international search (name of data h	ase and, where practical, search terms used)	
C. DOCUN	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO,A,93 22456 (TRUSTEES OF DARMOUTH COLLEGE) 11 November 1993 see the whole document US,A,4 871 838 (J.L.BOS ET AL.) 3 October 1989		1-7
A			6,7
	see column 14, paragraph 2 - col paragraph 1; claims 1-7 	umn 15,	
		Determinant to proper on little	
<u> </u>	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
'A' docum consider artier filing the docum which citatio 'O' docum other 'P' docum	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as apecified) tent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"T' later document published after the unt or priority date and not in conflict we need to understand the principle or to invention." "X' document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the dr. "Y' document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or at ments, such combination being obvicin the art. "&' document member of the same patent."	ith the application but heavy underlying the claimed invention to the considered to becament is taken alone claimed invention overtive step when the sore other such documents to a person skilled
	actual completion of the international search 2 March 1995	Date of mailing of the international s	:
	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL · 2280 HV Rigswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Th. 31 651 epo ni, Far (+31-70 Ath. 31) 6	Authorized officer Gurdjian, D	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT | Interns | al Application No

	commation on patent family mem		PCT/IB 94/00414	
Patent document cited in search report	Publication date	Patent mem	family ber(s)	Publication date
WO-A-9322456	11-11-93	CA-A-	2134552	11-11-93
US-A-4871838	03-10-89	NONE		
. ن چ. د د ت شد د ان شخ ج و، ن ي بود.				
	•			
				,
-				
				•

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demai internationale No PCT/IB 94/00414

CIB 6	EMENT DE L'OBIET DE LA DEMANDE C12Q1/68		
Scion la cia	assification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classifi	ication nationale et la CIB	
	INFS SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
	tion minimale consultee (systeme de classification suivi des symboles o	ic classement)	
CIB 6	C12Q	·	
Documenta	tuan consultée autre que la documentation minumale dans la mesure ou	a ces documents relèvent des domaines s	aur lesquels a porté la recherche
Base de dor utilues)	nnées électronique consultée au cours de la recherche insernationale (n	om de la base de donnees, et si cela est	réalisable, termes de recherche
C. DOCUM	MENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie '	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages pertinents	no, des revendications visées
X	WO,A,93 22456 (TRUSTEES OF DARMOUT COLLEGE) 11 Novembre 1993 voir le document en entier	ГН	1-7
A	US,A,4 871 838 (J.L.BOS ET AL.) 3	Octobre	6,7
	1989 voir colonne 14, alinéa 2 - colonn	na 15	
1	alinéa 1; revendications 1-7	ie 15,	
		•	
	<u> </u>		
<u> </u>	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de br	evets sont indiqués en annexe
* Cattgories	I spéciales de documents cités:	document ulterieur public après la di	ste de dépôt international ou la
"A" docum	ent définissant l'état général de la technique, non lère comme particulièrement pernant	date de priorité et n'appertenement p technique pertinent, mais etté pour t	comprendre le principe
"E" docume	ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international	ou la théorie constituent la base de l C document particulièrement pertinent	
"L" docume	ent pouvent jeter un doute aur une revendication de	ere considerte comme nouvelle ou inventive par rapport au document e	comme impliquent une activité
prioni	A asi aika — min damenta an la dada da — milana — d'	document particulièrement pertanent ne peut être considérée comme impl	; l'invention revandiquée
"O" docum	ent se referent à une divulgation orale, à un mage, à spoulton ou tous sistes moyens	ioraque le document est associé à un documents de même nature, cette co	i ou plusieurs autres
P docume	ent public avant la date de dépôt international, mais	pour une personne du metier L' document qui fait partie de la même	
	elle la recherche internationale a été effectivement achevee	Date d'expédition du présent rapport	<u></u>
2	2 Mars 1995	04.04.9	95
	6 NG(3 3333		
Nom et adre	isse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Europeen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire autorist	
	NL - 2280 HV Rijawaja Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	Compdition C	
	Face (+31-70) 340-3016	Gurdjian, D	

..1

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE Renseignements nelatife aux numbres de familles de brevets

Demar nternationals No PCT/IB 94/00414

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO-A-9322456	11-11-93	CA-A- 2134552	11-11-93
US-A-4871838	03-10-89	AUCUN	

Fermulaire PCT/ISA/210 (annexe familles de brevets) (juillet 1992)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
 □ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
 □ FADED TEXT OR DRAWING
 □ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
 □ SKEWED/SLANTED IMAGES
 □ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

OTHER:

☐ GRAY/SCALE DOCUMENTS

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

T REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY